19 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公喪

@公表特許公報(A)

昭63-500389

母公安 昭和63年(1988) 2月12日

<pre> int Cl. </pre>	識別記号	庁内整理番号	審査請求	未請求	
C 22 B 5/04 21/04		7325-4K 7128-4K	予備審查請求	未請求	部門 (区分) 3 (4)
34/10 34/36 60/02		6554-4K 6554-4K			(A - 2m)
60/02		6554-4K			(全 7 頁)

夕発明の名称 化学的方法

> 0 昭60-502313 ②特 願 昭60(1985)5月27日 882

函翻訳文提出日 昭62(1987)1月26日 ❷国 際 出 顧 PCT/AU85/00113 ⑥国際公開番号 WO86/07097 囫園際公開日 昭61(1986)12月4日

创発 明 者 ナルド・バルマー

マーテイン, ウイリアム, レジ オーストラリア国, ピクトリア 3984 コクネラ, カスパート ス トリート 48

題 人 マーテイン,ウイリアム,レジ 包田 ナルド, バルマー

オーストラリア国, ピクトリア 3984 コクネラ, カスパート ス

トリート 48

弁理士 臂 木 朗 ②代 理 外5名 人

砂指 定 国 DE, GB, JP, US

浄 奈(内容に安定なし) 水の範囲

- 1. 液体会属還元剤で還元できる化合物の形で存 在できる金属から成る群から選択された所望金属を 得る方法であって、実質的に密せ形の蚊所弦金属の そのような化合物を液体金属還元剤と接触させると とによって政所堅金属を得る工程を含んで成る反応 を含んで成る所質金属を得る方法。
- 2. 約配化合物が共有結合性ハロゲン化物である 請求の範囲第1項配収の方法。
- 3. 前記所租金属が、チタン、アルミニウム、鉄、 マンガン、ハフニウム、ジルコニウム、メンタル、 **パナジウム、ウラニウム、およびタングステンから** 成る弾から選択される語求の範囲第1項記載の方法。
- 4. チョン、アルミニウム、鉄、マンガン、ハフ ニウェ、ジルコニウェ、タンタル、パナジウム、ウ ラニウム、およびタングステンから成る群から退択 された所望金属を得る方法であって、実質的に密な 状態の該所包金属のヘロゲン化物を液体金属還元剤 と接触させるととによって飲所宜金属を得る工程を 含んで成る反応を含んで成る所望金属を得る方法。
- 5. 前記所望金属がチメンである請求の範囲第4 項記収の方法。
- 6. 前記所望金属がアルミニウムである請求の範 囲第4項記収の方法。

- 7. 前記ペコケン化物が無水ペロゲン化物である 請求の範囲第4項記載の方法→
- 8. 前記ハロゲン化物が放相である請求の範囲第 4 項記載の方法。
- 9. 前記ペロゲン化物が溶液である糖水の軽醤鶏 8 頂記戦の方法。
- 10. 前記ハロゲン化物が懸濁状態にある請求の鉦 囲餌8項記載の方法。
- 11. 前記ハロゲン化物が放化された状態である前 求の範囲第8項記載の方法。
- 12、前記へロゲン化物が固体状である請求の範囲 第4項記載の方法。
- 13、 前記被体金属還元刻が、第1族金属から成る 群から選択された金属を、または第1族金属を合む 湿合物を、さんで成る精水の範囲第1項から第12 項までのいずれか1項に配収の方法。
- 14. 前記被体金属還元刻がナトリウムかよびカリ ウムの合金の混合物である請求の範囲第13項配載 の方法・
- 15. 前記液体金属還元剤の添加合金がカルシウム とマグネシウムのうち少たくとも1種を含む請求の 範囲第13項記載の方法・
- 16、 前記反応が央質的に無水条件下で行たわれる 請求の範囲第1項から第15項までのいずれか1項

に記載の方法。

17. 前配反応が、前配ハロゲン化物と前記液体金属を元剤とが放化された状態に維持されるような固度と圧力で行なわれる請求の範囲第4項記載の方法。

18. 前配反応が、関係する圧力下での前配ハロゲン化物の沸点または昇華点よりも高くない態度で行なわれる請求の範囲第17項記載の方法。

19. 前記反応が、前記液体金属還元剤の固体状副 生ハロゲン化物が形成されるような温度で行なわれ る語求の範囲第17項記載の方法。

20. 前記反応が、英質的に無酸素の状態で行なわれる請求の範囲第1項から第19項までのいずれか 1項に記載の方法。

21. 反応容器中で行なわれ、且つ前記数体金属是 元剤の少なくとも一部分を眩反応容器と反応生成物 除虫ステーションとの間を循環させるととによって 該反応容器から反応生成物を選び去る請求の範囲第 1 項から第2 0 項までのいずれか1 項に記載の方法。

22. 前記液体金属還元剂が化学量給的に過剰化存在する請求の範囲第1項から第21項までのいずれか1項に記載の方法。

23. 前記反応が不活性な雰囲気下で行なわれる請求の範囲第1項から第22項までのいずれか1項に記載の方法。

等春(内容に変更なし) 明

化 学 的 方 法

本発明は化学的方法に関する。他の観点においては、本発明は、放体状態の反応性金属を含む化学的方法であって、他の反応体、一般的には共有結合性ヘロゲン化物、が密な(終縮した)相の状態、すたわち気体状の相でない状態で存在するような態度・圧力で行なわれる化学的方法に関する。

本発明者は、反応体の1つが適当を金属さたは適当な金属混合物である化学的方法にかいては、依体状態にかいて、談依体金属を化学量論的に相当過剰に使用することによって、本質的且つ予期しない利点が生ずることを見出した。特に、本発明は、放体状態にある金属が発揮する低めて高い熱伝達能力を利用する。

本発明は、液体金属還元剤で還元できる化合物の形で存在できる金属から成る群から選択された所望金属を得る方法であって、実質的に密な(級縮した(oompact))形の該所望金属のそのような化合物を液体金属還元剤と接触させることによって該所望金属を得る工程を含んで成る反応を含んで成る方法を提供する。

24. 生成する政所な会員は前記家体金属還元剤によって放反応から除去され、その後就被体金属還元剤とから分削の到生ハロゲン化物と政液体金属還元剤とから分離される請求の範囲第4項記載の方法。

25. 前記反応が、前記ハロゲン化物の液化化よって、シェびもし必要ならば前記液体金属還元剤の固体状先駆物質の液化化よって開始する請求の範囲無1項から無24項までのいずれか1項に記取の方法。

26. 前記液体金属還元剤の割生ハロゲン化物に対向する液体金属ナトリウムの向流を流すことによって、塩化カリウムから金属カリウムを再生する工程を含んで成る請求の範囲第14項記載の方法。

27. 実施例のいずれか1つを参照して、本明細書中に実質的に記載されている金属を製造する方法。

28. 本願の明細書および/または請求の範囲で個個にまたは集合的に参照されまたは示されている製品、物品、部品、要素、工程設隆、特徴点、方法、処理工程、化合物、および組成物、およびとれら2つ以上の組み合せの各々と全部。

望ましくは、数化合物は共有結合性のロケン化物である。

望ましくは、鉄所望金属は、チタン、アルミニウム、鉄、マンガン、ハフニウム、ジルコニウム、タンタル、ペナジウム、ウラニウム、およびタンクステンから成る群から選択される。

特に望ましい態様にかいて、本発明は、チョン、アルミニウム、鉄、マンガン、ハフニウム、ジルコニウム、メンタル、ペナジウム、グラニウム、かよびタングステンから成る群から選択された所望金属を得る方法であって、突貫的に密な状態の政所望金属のペロゲン化物を液体金属還元剤と接触させるととによって政所望金属を得る工程を含んで成る反応を含んで成る方法を提供する。

本発明を、ルチルのような鉱石から直接誘導され る四塩化チメンからのチメンの回収に適用すると特 に利点が大きい。

今日、宇宙研究や高速航空根等の分野において、 高純度チタンは戦略物質である。チタンが高温、特 に500でを超える温度で反応性が高く、且つ酸素 との間では特に反応性が高いので、従来法による製 造は高価である。

本発明は、不純物管に要素を含まないことが要求 される鉄・チタン合金をよびチタン・鉄・マンガン

特表的63-500389(3)

合金のような合金を準備することを意図して行なった。これらのような合金は水素を水素化物の形で貯蔵するために使用され、貯蔵可能な水素量は設素汚染量に反比例する。

上に引用した水素貯蔵合金は、内燃機関の燃料用として、かよび完全に可逆的な反応熱を介するエネルギーの貯蔵用として、満足できる水素原を提供できる。

・取素は大気中や水中のいたる所に存在し、ほんの数 ppm もれば高純度金属テタンかよびとこに記載したメイプの合金の性質に懸影響を与える。結局、政衆を含有しない状態で金属テタンを製造するには極めて特殊な技術が必要である。

「商業的に純粋な」チタンの場合、存在する不純物酸果を開の場合の炭素のように利用して、化学プラントのような耐食用途のための外囲温度条件での関性を増していることが認識されている。

共有結合性チョンハロゲン化合物、特に塩化物が 特殊な性質を有するので、かなり簡単に且つ連続プ ョント内でとれらの化合物から完全に散発を除去す るととが可能である。しかしヘロゲン化物から金属 チョンを回収するための従来法では、疑固した智慧 体からの「スポンジ」の回収によって発生する空気 むよび/または水分によって必ず表面の汚染が起き

成る群から選択された金属を、または第1族金属を 含む混合物を、含んで成る。

望せしくは、紋液体金属還元剤はナトリウムかよ びカリウムの合金の混合物である。

的記載体金属還元剤はカルシウムかよびマグネシ ウムの少なくとも一つを含有してよい。

数反応は、関係する圧力下でのハロゲン化物の券点または昇華点よりも高くない温度で行なりととが 望ましい。

該反応は、該該体金属還元剤の固体状副生ハロゲン化物(副生物としてのハロゲン化物)が形成されるような温度で行なうことが望ましい。

及応は発熱性が大である。NoR 合金を、それと 程度同量の反応体の存在下で冷却せずに使用すると、 発生する熱によって反応が「暴定」してその結果操 発が起こる。本発明においては、液体金属還元剤を 相当過剰に使用するととによって、との熱を外部の シクに伝達するので、上記のようなとは起きう に受するがけてなく、液体金属還元剤の過剰分は反応を促進するが に平衡を移動させるだけでなく、液体金属過元剤の 一部が反応して非金属化する一方で、過剰分は、 が発生する実際の反応帯において、その場で、 が選元体として作用し且つ効率の高い熱伝達媒体と しても作用する。とれらの条件下で、適切を反応

本発明は他の前記会点を得るためにも適用でき、 それらのうち等に経済的に重要な金属はアルミニウムである。しかし、無水のハロゲン化物を得るには 十分な注意が必要であり、ハロゲン化物を液体状態 とすることが望ましい。

ハロゲン化物の多くは放相状態にすることができ、もし枚相が平常状態でなければ熱かよび/または圧力によって液化することができるが、また、パラフィンのような不活性な溶媒中にハロゲン化物を溶解させること、あるいは液体中に懸濁させること、あるいは液化チェンのような反応性の溶媒を使用することも可能である。

しかし、実験によれば、固体状態のペロゲン化物でも反応が起こることが分かっている。

望ましくは、鉄紋体金属還元剤は第1族金属から

もし望むならば、彼体金属還元剤を冷却ステーションへ循環させて反応の熱を除去することもできるが、一般的には弦体金属還元剤の熱伝導によって熱が効果的に反応容器の駐まで送られて壁を介して除去される。

たとえば一例として、少なくとも数依体金属還元 剤の一部分を反応容器と反応生成物飲去ステーションとの間を循環させることによって前記反応容器から反応生成物を選び去る。

望ましくは、該被体金属登元刻が化学量額的に過 利に存在する。 望ましくは、生成する飲所望金属は液体金属還元 剤によって貧反応から除去され、その後酸液体金属 還元剤の副生ハロゲン化物と飲液体金属遺元剤とか ら分離される。

本発明の方法を行なう操衆圧力は窘ましくはアル ゴン等の粉ガスによって維持すべきであり、その時 時に経済的に選択する。

本発明の方法は達扱的に行なってもよく、そのように場合には過剰の放体金属を搬送体として反応生成物を低低で反応容費から除去して適当なフィルター、スクリーン、アカンテーション容器なよび/または遠心分離装置あるいは蒸留装置へ搬送することができる。放体金属還元剤と反応生成物との放状スラリーは流動性があり公知手及によってポンプで移動され得る。

生成物塩(塩化ナトリウムかよび/または塩化カリウム)は速心分離によってそれよりもはるかに重い所留金属粉末と分離されることができ、過剰のナトリウム・カリウム (NaK) 合金はこれらから迷心分離または濾過されることができる。最終的に幾留NaK 金属は高真空下でチョン粉末から、もし望むならば粒度講整後に、高温ループ (100p) で蒸発させられる。

一般的には、液体金属還元剤のロゲン化物は多分

取りを妨げる。

電子ピーム密角法は得な且つ汚染され得る金属の 技術分野、たとえばチョン、ハフニウム、シルコニ ウム、メンタル、およびタングステンの技術分野に おいて一般的に望ましい軽縮化(密にする)手段に なってきている。

そこで、本発明の望ましい実施想様にかいては、 残留 Nak 合金を蒸発除去した金属粉末を、空気や水 分に全く曝さずに直接に杏解電子ピーム中に供給す る。その場合には粉末粒子の寸法が小さい方が有利 である。エレクトロスラグ容解法も適用できる。

もう一つの実施競様においては、高盛ループ. (100p)中で適当に調整された粉末を外田環境中に放出して、粉末治金用あるいは水気化物として水気貯蔵用に従来の方法で取扱う。アルコールまたはケトンで処理すると自燃性の問題が減少あるいは場合によっては解消する。

液体ナトリウムは溶散カリウム塩からカリウムを 湿元するので(逆に水性媒体中の場合を比較参照)、 カリウムを系の中にとじ込めて保つのは困難ではない。本発明の一つの望ましい実施競様においては、 チメンを連続的に製造するために、電解還元セル (coll)からの液体金属 Na を、流出するNaCLと KCL との混合物の流れに対向する向流として工程内に導 反応開始の種として作用するから、再使用される液体金属最元剤から液体金属最元剤へロゲン化物を除去することは本質的な事ではないと考えられる。

所望会員から微量の液体金属還元剤を除去するに は無水アンセニアが有用であろう。

望ましくは、数反応は、数ヘロゲン化物の液化によって、かよびもし必要ならは数数体会異避元剤の固体状先駆物質の液化によって開始する。

飲放作金属還元剤の剛生ハロゲン化物に対向する 該体金属ナトリウムの内流を流すことによって、塩 化カリウムから金属カリウムを再生することができ る。

入する。との向流との接触は、十分な無と物質移動 の過を与えるので、Rを系内に保ち且つ熱を保持する。

工程に供給されるものをTICL4 および企属Naのみとすれば、生成物は全属Ti かよびNaCLであり、とのNaCLを直接に電解セルへ再循環させるととができ、次に就セルからのCL2 をTiCL4 の連続製造プラントで使用するかあるいはTiCL4 とたとえばルチルかよび炭素のよりをチョン環物質のプラント立地場所での流通価値に従って販売する。

超済的な理由から、Na は使用される場所で整算される。その方が逸続電解セルに再循環させるよりもよい。つまり、Kを采内に保持しておくという一般的原則を別さないので、製造超済上見合わないようなコストになることは本質的にない。とのことはTiCL4とNa を原料として投入してTi+Na CL を生成させる基本的な製造工程に固有の特徴である。

夹 施 例 1

非常に過剰を量の NeK 合金との反応によって、TICL。から金属チタンを回収した。

使用した装置は、系を10 AmHg 未満にせて減圧する手段、不活性なガス供給、およびNeE に対して不 活性な熱伝達媒体で反応器を外部から加熱および冷 却する手段を含む。反応の進合状況がはっきりと見 えるように、反応器はペイレックスガラス製のものを使用した。外界から全体的に隔離した投拌装置を 反応器内に組み込み、不活性なガス中あるいは実空 中での批拌中に試料採取する手段を設けた。操作中 の安全には最も資家した。

授择装置は調節可能とし、その材質としては、チタンをチタン塩化物から準備するための不活性を反応容器材料として知られているNiの管を用いた。自動放媒の作用が重要なので、後拌装置にはニッケルとチタンの両方のプロペラのための設備を設けた。

反応器をパイレックスガラスで作り、その囲りにパイレックスガラスのジャケットを設け、ジャケットは、中の中を高引火点・低粘性の油をポンプで流して反応体を加熱または冷却した。ジャケットは、特にその底部は、容器盤での高い熱伝達速を維持するように設計した。反応器の内側では、投終された液体NaK合金自体が優れた熱伝達媒体となる。容器の片側にはTiCL4を収容するピュレットへの接続部を、もう一方の何にはマーキュリーリュート(marcury luie)への排出口を設けた。試料採取用プロープも設けた。

冷却系の中には、反応器を囲むガラスジャケットからの他の出口部分に、熱電対を接続した。マーキュリーリュートは系で生ずる圧力変動を外界へ排出

に混合し合った暗灰色の物質が見えた。過剰被体金属の粘性がかなり増加したことが明らかに認められた。

表習するTiCL4を除去するために系会体を排気した(後に行なったコールドトラップウォッシング [cold trap washing]でのテストでは残留分は窓められなかった)。生成物の分析を助けるために25 NLのエタノールを2ロット(各436ミリモル)を加えて合金を改進した。

合金が全て破壊されたときに、反応器内に挿入されている試料採取プローブに吸引をかけて、できるだけ多量の材料をフィルター中に吸い入れた。 固形分をフィルター採取しエタノールで洗浄してから実空中で乾燥した。 政反応容器にはものを担いてからと初かしてかり、 やはり収集しており、 やはり収集しておいた。 されら2種類の質量は1.538であった。 粗粒分が1.128、細粒分が0.419であった。

金属学的を試験は、上配処理後の両試料が非自然性のチタンを含んで成ることを示した。

し且つ系の高英空を維持する。

保護ガスとしては、一般のチタンの単偏の場合のように、アルゴンガスを使用したが、盆来を使用するための設備も系の中に設けた。使用したアルゴンは商祭的高純度であり、排気後の導入前にこのアルゴン中の設量の水蒸気と酸素を除去した。使用した四塩化チタンは試緊級のもので、これを使用前に空素雰囲気中で蒸留し、沸腾範囲133~136でのものを収集した。

60/40 mole がNeKのナトリウム・カリウム合金を準備した。との合金の309(1020ミリモル)をアルゴンガス保護下で振るポーラスフィルターディスクを通して反応器に導入し、上記四塩化テタンを反応器との接続部を有するビュレット内に配置した。

接件接触を作動させてから2.00㎡(18ミリモル)のTiCL4をNaK合金に加えた。反応中の協合体を強く提择した。NaK合金の最上層部分が思っぽくなり、そして明瞭に金色、育、ピンク、および録と広い範囲の色を呈した。次に、夏に1.20㎡(11ミリモル)のTiCL4を加えると符び多くの色を呈し加えてから70秒後に光が輝いて、レコーダーは冷却流体の温度が25℃から0.8℃だけ急上昇したことを示した。このときに装置内には液体金属と相互

突 始 例 1

夹施例Iと同一の方法で、ただしTICL4の代りに ALCLa を用いて行なった。

金属アルミニウムが生成した。ただし、収率が低く且つ反応時間は長かった。恐らくその理由は、ALCL。が処理工程中ずっと関体状態であったことにある。使用した装置では、実際の保定下でALCL。を被化するのに必要な圧力を保つことができなかったからである。

夹 施 例 🛚

央施例 II を行なったととによって、本発明の方法をアルミニウムに適用できることが明らになった。 そとで、収率を向上させるために、密封した耐圧容器中で処理工程を行なうととによって ALCL3 の 液化を確保するようにした。

308の60/40 mole がNaKのナトリウム・カリウム合金を不活性雰囲気下で耐圧容器中に殺入し、108の新らたに準備した乾燥 ALCL8 をやはり不活性雰囲気下で致耐圧容器中に装入した。

耐圧容器を密封し、300℃に加熱して15分間 その温度に保持した。

冷却した後、不活性雰囲気下で耐圧容器の告封を 解き、NaX 合金を破壊し、生成金属を実施例1と同様に抽出した。

特表昭63-500389(6)

手 統 補 正 魯 (方式)

昭和62年18月24日

特許庁長官 小川 邦 夫 殴

1. 事件の表示

PCT/AU85/00113

2. 発明の名称

化学的方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出頭人

名称 ザ ユニパーシティ オブ メルボルン

4. 代 選 人

住所 〒105 東京都港区虎ノ門一丁目 8 番10号 静光虎ノ門ビル 電話 504-0721 氏名 弁理士 (6579) 育 木 朗 | 之寄弁 米球

(外5名)

5. 補正命令の日付 昭和 6 2 年 8 月 2 5 日 (発送日)



- 6. 湖正の対象
- (1) 特許法第184条の5第1項の規定による書面の 「発明の名称」の機

理論値の80分のアルミニウム収率が得られた。

この実施例はハロゲン化物が使相であることが竪

以上の諸英施例の方法を用いるととによって、本

発明者らは、水素化物による新しい貯蔵技術に適し

TiPo のような合金を、 あるいは実に無水のハロケン

化物が貸ましいその他の金属あるいは金属の混合物

たチタン、アルミニウムのようた純金属あるいは

ましいということを示す。

を提供できる。

- (2) 特許法第184条の5第1項の規定による書面の「特許出限人の代表者」の額
- (3) 明柳馨及び精求の範囲の翻訳文
- (4) 类 任 状
- 7. 福正の内容

(1)(2)(4) 別紙の通り

- (3) 明細書及び請求の範囲の翻訳文の浄書 (内容に変更なし)
- 8. 添付書類の目録
- (1) 訂正した特許法第184条の

5 第1項の規定による書面

1 通

② 明報書及び請求の範囲の翻訳文

各1通

🕮 委任状及びその翻訳文

各1週

L CLACKIN	CATION	et entited	MATTER L	MINE MA	17:00 SERSE L MEN 10:21	-, sa i	
Int.	ci.	¢228 34	/12, 5/C	4. 21/04	one Classificated the IFC		
. 411.05	EARCH					_	
Casadiana (Paline		marge Brothers *		
CHARLESTA	-			• • • •	Circoforma Burdon		
[PC		C338					
					Purk Workland Beturnermann one bestudent or the French Be		
M :	IPC 4	s 400ve					
D. DOCKOL		FIGHER T					
					haprain, of the research seems		electric to Electric deg. 4
	(G. CO)	.517			OKPANY)5 July 19		1-5.7.13,16, 20,21-24)
	rast (11.19.51)			COMPARY) 11 Detail	er (1-5,7,12,13 ,19,20,22-2
X (W.B. 22.01	14243/52 .53)	(16 24 33)	(ICI) (22 January 1953	(1-5.7.8.12.
K E	20.04	1951547 (.76)	CARDVELL	et all	20 April 1976	(1-4,8,13,16
X (S.A.	105192 (1SHIMATE	U Et 41)	8 August 1978		1-4.7,8.13, 14.16-18)
1 /	U.B.	1626/65 1956 (24	(215185) .05.56)	(PETER	SPENCE & SONS)	16	1-5.7.8.12.1 ,17,20,22,23
X . X	U.B. 2 26.09	6334/57 67)	(219663)	(SHELTO	M) 26 September	1937 (1-5,7,8,11, -18,20-24)
X · A	V.8. 1 15.04.	5003/54 54)	(166613)	(MRDC)	15 April 1954		1-5,7,8,11-2
X R	U.S. 2 O June	5401/54 1954 (1	(167668)	MOITAN	AL LEAD COMPANY)		1-5,7,8,12,1 16-24}
X A	J ,8, U	6391/56 TION 15	(212759)	LUNION - 1956	CARBIDE AND CARS		20, 23, 24)
to beaut the state of the state	mpoten Si nj defens	ماه جواريكا در جواريكا در جواريكا	eg, es no périon per s no negé	raids of Ref.	"I" Mar document quality of the property of th	and the party of any to the party of the party of the party of the party of the party of the party of the party of the party of the party of the party of the party of the par	Street was and the
gout to	44	un publicher er ner fluor eeur prochen pie er hijdrichen B		· · · ·	"S" detumped of production in	ind is worth the distri- ing instructional	pe temed mane mil to sensevic t
*****************************	4				Tyr presente of pattern country to companied det mater at appropriate device, approximate the est.	then plants because & make that he a the spectrate to be an addressed.)	ump to a bacoma be-un plud blyds bods dibte accoma first marky be had detected the district
	A IA PIC	ما الماري الله الله الله الله الله الله الله الل	, , , , ,		"A" decemen marries of	***	of distances

Torus PETERAGES SHOOMS SHOOL SHOWING 1986s

Australian Patent Office

ANNEK TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL APPLICATION NO. PCT/AU 85/00113

This Agnex lists the known "A" publication level patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The Australian Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent Document Cited in Search Report		Patent Family Members					
ยร	4105192	FR	2300616	JP	51092711		
us	3951647	ĐĒ	22 52 56 7	JP	48072017		

END OF ANNEX